WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶:

C12N 15/12, C07K 14/47, C12Q 1/68, A61K 38/17

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/11267

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

18. April 1996 (18.04.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01390

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 6. Oktober 1995 (06.10.95)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH. DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

P 44 35 919.5

7. Oktober 1994 (07.10.94)

Veröffentlicht

DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KREBSFÖRSCHUNGSZENTRUM **DEUTSCHES** STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHWARZ, Elisabeth [DE/DE]; Schröderstrasse 37, D-69120 Heidelberg (DE). BARTELMANN, Matthias [LU/DE]; Steinschleifenweg 7, D-69198 Schriesheim (DE). REUTER, Marie-Stella [DE/DE]; Hans-Thoma-Strasse 8, D-69493 Hirschberg (DE).
- (74) Anwalt: HUBER, Bernard; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).
- (54) Title: DNA CODING FOR A ZINC FINGER PROTEIN, A ZINC FINGER PROTEIN AND THE USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: ZINKFINGER-DNA, -PROTEIN UND IHRE VERWENDUNG
- (57) Abstract

The invention concerns DNA coding for a zinc finger protein and a protein of this type. The invention further concerns the use of the DNA and the protein in diagnosis, therapy or gene therapy of tumors. The DNA coding for the zinc finger protein is an insert of the cDNA clone COS AP4-E1. This clone comes from a cDNA library of the cervix carcinoma cell line ME180, which contains the human papilloma virus 68 DNA, and has four zinc fingers in its exon sequences.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA und ein solches Protein. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins in Diagnose, Therapie oder Gentherapie von Turnoren. Die Zinkfinger-Protein kodierende DNA ist ein Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME180, die die Human Papillomvirus 68-DNA enthält, und besitzt 4 Zinkfinger in seinen Exon-Sequenzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
ΑÜ	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Мопасо	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dånemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

Zinkfinger-DNA, -Protein und ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft eine für ein Zinkfinger-Protein codi rend DNA und ein solches Protein. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der DNA und des Proteins.

Die Umwandlung von normalen Zellen in Tumorzellen vollzieht sich in mehreren Teilschritten, bei denen es zu Veränderungen zellulärer Gene oder zum Erwerb viraler Onkogene kommt. Veränderungen zellulärer Gene umfassen die Aktivierung von Proto-Onkogenen durch Mutation, Genamplifikation, Überexpression oder Chromosomen-Translokationen sowie die Inaktivierung von Tumorsuppressorgenen durch Mutation oder Deletion.

Verschiedene Gene, deren Veränderungen bei der Tumorentstehung von Bedeutung sind, konnten bislang identifiziert werden (vgl. Übersichtsartikel: Bishop, J.M., Cell 64 (1991), 235-248). Die Produkte solcher Gene haben verschiedene Funktionen. Sie wirken z.B. als Transkriptionsregulatoren, als Glieder unterschiedlicher Signaltransduktionsketten, wie Wachstumsfaktoren, Wachstumsfaktorrezeptoren oder Proteinkinasen, bzw. als Aktivatoren oder Inhibitoren der Zellteilung.

Beispiele von Transkriptionsregulatoren sind Zinkfinger-Proteine. Diese Proteine besitzen charakteristische, zwei Cystein- und zwei Histidinreste enthaltende Strukturen, die so zueinander positioniert sind, daß sie ein Zinkatom binden. Zinkfinger-Proteine sind DNA-bindende Proteine. Ein Beispiel für Zinkfinger-Proteine ist das Produkt des Wilms-Tumorsuppressorgen WT1, dessen Verlust bei der Entstehung von Wilms-Nierentumoren eine wesentliche Rolle spielt.

Bis heute sind noch nicht alle an Tumorentstehung und -wachstum beteiligten Gene bzw. Genprodukte bekannt. Eine Tumordiagnose bzw. -therapie ist daher bisher nur begrenzt möglich.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem Tumordiagnose bzw. -therapie umfassender betrieben werden kann.

ERSATZBLATT

Erfindungsgemäß wird dies durch die Gegenstände in den Patentansprüchen erreicht.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine für ein Zinkfinger-Protein codierende DNA, die umfaßt:

- (a) die DNA der Nukleotide 446-1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
- (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
- (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.

Der Ausdruck "hybridisierende DNA" weist auf eine DNA hin, die unter üblichen Bedingungen, insbesondere bei 20°C unter dem Schmelzpunkt der DNA, mit einer DNA von (a) hybridisiert.

Fig. 1 zeigt das Insert des cDNA Klons COS AP4-E1. Dieser Klon entstammt einer cDNA-Bibliothek der Cervixcarcinomzellinie ME 180 (vgl. Reuter, M.S. et al., J. Virol. 65 (1991), 5564-5568). Diese Zellinie enthält die Human Papillomvirus 68-DNA (HPV 68-DNA) stabil integriert. Der Klon COS AP4-E1 enthält zwischen den Nukleotiden 1-21 HPV 68-DNA. Ferner enthält er zwischen den Nukleotiden 22-1476 zelluläre Sequenzen, wobei diese zwischen den Nukleotiden 446-1476 Exon-Sequenzen eines Zinkfinger-Gens sind. Die Exon-Sequenzen codieren für 4 Zinkfinger: Zinkfinger 1:1130-1191, Zinkfinger 2: 1214-1275, Zinkfinger 3: 1298-1360, Zinkfinger 4:1382-1432. Der Klon COS AP4-E1 wurde bei der DSM (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen unter DSM 9450 am 30. September 1994 hinterlegt.

Vorstehende Insert-DNA, insbesondere zwischen den Nukleotiden 446-1476, kann Teil einer für ein vollständiges Zinkfinger-Protein codierenden DNA sein. Eine solche DNA und das durch sie codierte Zinkfinger-Protein sind somit auch Gegenstand der Erfindung.

Die Bereitstellung einer für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA

erfolgt in üblicher Weise. Beispielhaft wird die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer allgemein erhältlichen cDNA-Bibliothek aus Leber, Gehirn, Plazenta oder Muskel, vorzugsweise Leber, verwendet. Auch kann eine cDNA-Bibliothek aus Blutzellen oder HeLa-Zellen verwendet werden. Die genannten Gewebe und Zellen enthalten ausreichend RNA-Transkripte, die mit der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476 hybridisieren (vgl. Fig. 2). Erhaltene Klone werden einer Sequenzierung unterzogen und ausgehend von der Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, wird die ein vorstehendes Zinkfinger-Protein codierende DNA bestimmt.

Des weiteren eignet sich die Insert-DNA von COS AP4-E1, insbesondere die DNA zwischen den Nukleotiden 446-1476, und ganz besonders die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, zur Identifizierung einer genomischen für vorstehendes Zinkfinger-Protein codierenden DNA. Hierzu wird die entsprechende DNA von COS AP4-E1, z.B. die DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, als Sonde zur Hybridisierung einer genomischen DNA-Bibliothek verwendet. Eine solche kann aus den vorstehend genannten Geweben und Zellen erstellt sein.

Erfindungsgemäß wird der Klon COS 1 APM erhalten. Seine Insert-DNA enthält in einem 5,5 kb großen Sacl-Fragment die zur verwendeten Sonde, z.B. der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476, entsprechende DNA. In den Figuren 3 und 4 ist diese DNA von COS 1 APM zwischen den Nukleotiden 256-492 präsentiert. Der Klon COS 1 APM wurde bei der DSM unter DSM 9462 am 07.10.1994 hinterlegt. Gegenstand der Erfindung ist somit auch eine genomische, das vorstehende Zinkfinger-Protein codierende DNA sowie das durch sie codierte Protein.

Erfindungsgemäß kann vorstehende für das Zinkfinger-Protein codierende DNA in einem Vektor bzw. Expressionsvektor vorliegen. Beispiele solcher sind dem Fachmann bekannt. Im Falle eines Expressionsvektors für E. coli sind dies z.B. pGE-MEX, pUC-Derivate und pGEX-2T. Für die Expression in Hefe sind z.B. pY100 und Ycpad1 zu nennen, während für die Expression in tierischen Zellen z.B. pKCR, pEF-

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

-4-

BOS, cDM8 und pCEV4, anzugeben sind. Der Fachmann kennt geeignete Zellen, um vorstehende, in einem Expressionsvektor vorliegende DNA zu exprimieren. Beispiele solcher Zellen umfassen die E.coli-Stämme HB101, DH1, x1776, JM101 und JM 109, den Hefe-Stamm Saccharomyces cerevisiae und die tierischen Zellen L, 3T3, FM3A, CH0, COS, Vero, und HeLa. Der Fachmann weiß, in welcher Weise vorstehende DNA in einen Expressionsvektor inseriert werden muß. Ihm ist auch bekannt, daß vorstehende cDNA in E.coli, Hefe oder tierischen Zellen exprimiert werden kann, während vorstehende genomische DNA nur in tierischen Zellen zu exprimieren ist. Des weiteren kennt der Fachmann Bedingungen, transformierte bzw. transfizierte Zellen zu kultivieren. Auch sind ihm Verfahren bekannt, das exprimierte Zinkfinger-Protein zu isolieren und zu reinigen. Ein vorstehendes, rekombinant hergestelltes Zinkfinger-Protein ist somit auch Gegenstand der Erfindung.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein gegen ein vorstehendes Zinkfinger-Protein gerichteter Antikörper. Die Herstellung eines solchen erfolgt in üblicher Weise. Beispielsweise wird hierzu das Zinkfinger-Protein in BALB/c-Mäuse subcutan injiziert. Diese Injektion wird im Abstand von jeweils 3 Wochen wiederholt. Etwa 2 Wochen nach der letzten Injektion wird das den Antikörper enthaltende Serum isoliert und in üblicher Weise getestet.

In bevorzugter Ausführungsform ist der Antikörper ein monoklonaler Antikörper. Zu seiner Herstellung werden nach vorstehender vierten Injektion den Mäusen Milzzellen entnommen und diese in üblicher Weise mit Myelomzellen fusioniert. Die weitere Klonierung erfolgt ebenso nach bekannten Verfahren.

Die vorliegende Erfindung stellt eine bisher nicht gekannte Zinkfinger-DNA sowie ein durch sie codiertes Zinkfinger-Protein bereit. Die erfindungsgemäße DNA eignet sich als Sonde für diagnostische Zwecke. Darüberhinaus kann sie in einem dem Fachmann bekannten Expressionsvektor zur Gentherapie eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Protein eignet sich ebenfalls für therapeutische Zwecke. Hierzu kann es in einer üblichen pharmazeutischen Zusammensetzung verabreicht werden.

Des weiteren stellt die vorliegende Erfindung gegen das vorstehende Protein gerichtete Antikörper bereit. Diese eignen sich bestens zu diagnostischen Zwekken.

Somit liefert die vorliegende Erfindung neue Mittel zur Diagnose und Therapie von mit der erfindungsgemäßen DNA und dem durch sie codierten Protein zusammenhängenden Erkrankungen, insbesondere von Tumorerkrankungen.

Kurze Beschreibung der Zeichnung:

- Fig. 1 zeigt die Insert-cDNA des Klons COS AP4-E1,
- Fig. 2 zeigt die Hybridisierung von PolyA⁺RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von COS AP4-E1,
- Fig. 3 zeigt eine Teilsequenz der genomischen Insert-DNA des Klons COS 1
 APM, und
- Fig. 4 zeigt den Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-E1 und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM.

Die Erfindung wird durch das folgende Beispiel erläutert.

Beispiel: Herstellung einer erfindungsgemäßen Zinkfinger-DNA

Eine aus HeLa-Zellen erstellte λ cDNA-Bibliothek wird einem üblichen Hybridisierungsverfahren unterzogen. Hierzu werden die durch Infektion der Bakterien erhaltenen Phagenplaques mit dem ³²p-markierten DNA-Insert des Klons COS AP4-E1, insbesondere der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 (vgl. Fig. 1), inkubiert. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen Phagenplaques erhalten. Aus diesen wird die Phagen-DNA isoliert und mit EcoRl gespalten. Die erhaltenen Fragmente werden in einem 0,5%igen Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt. Das Agarosegel wird einem üblichen Blotting-Verfahren unterzogen, wodurch die DNA aus dem Agarosegel auf eine Nitrozellulosemembran übertragen wird. Diese

WO 96/11267 PCT/DE95/01390

-6-

wird in ein Hybridisierungsverfahren eingesetzt, in dem die entsprechende DNA des DNA-Inserts von Klon COS AP4-E1 als ³²p-markierte Probe verwendet wird. Es wird eine Hybridisierung mit einzelnen DNA-Fragmenten erhalten. Diese werden isoliert und in einem mit EcoRI gespaltenen, dephosphorylierten Plasmid-Vektor, z.B. pBluescript, kloniert. Einzelne Klone werden analysiert, und durch Restriktionsspaltungen sowie Sequenzierung wird ein eine erfindungsgemäße Zinkfinger-DNA enthaltender Klon identifiziert.

Patentansprüche

- 1. DNA, codierend für ein Zinkfinger-Protein, wobei die DNA umfaßt:
 - (a) die DNA der Nukleotide 446 1476 von Fig. 1 oder einen Teil davon,
 - (b) eine mit der DNA von (a) hybridisierende DNA, oder
 - (c) eine mit der DNA von (a) oder (b) über den degenerierten genetischen Code verwandte DNA.
- DNA nach Anspruch 1, nämlich die DNA der Nukleotide 256 492 von Fig.
 3.
- 3. Protein, codiert durch die DNA nach Anspruch 1 oder 2.
- 4. Expressionsplasmid, umfassend eine für das Protein nach Anspruch 3 codierende DNA.
- 5. Transformante, enthaltend den Expressionsplasmid nach Anspruch 4.
- 6. Verfahren zur Herstellung des Proteins nach Anspruch 3, umfassend die Kultivierung der Transformante nach Anspruch 5 unter geeigneten Bedingungen.
- 7. Verwendung der DNA nach Anspruch 1 oder 2 als Reagens zur Diagnose und/oder Therapie.
- 8. Verwendung des Proteins nach Anspruch 3 als Reagens zur Therapie.

Fig. 1 cDNA-Insert des Klons COS AP4-El

	10 30 50 ctgcaatggccaattgtgaagggctctggctgagaacatggccaatgacattgatgagct		
	1+ gacgttaccggttaacacttcccgagaccgactcttgtaccggttactgtaactactcga	60	
61	70 90 110 cattggcattcccttccccaaccacagcagtgaggtcctgtgcagcctcaatgagcaacg		
	gtaaccgtaagggaaggggttggtgtcgtcactccaggacacgtcggagttactcgttgc	120	
121		• • •	
	cgtgctaccggacgacactgcacgaggaccaccacgtcctcgtcctcatagcctgggt	180	
181		240	
	ggcgaggcaggaccgacggacGtCgTtcatgaagttcttcgaaaagtgtcggccgtggga	240	
241	250 270 290 agccagccagcctacgtctatgagatcgactttgtccacctgaGgctctggctgctatc	300	
	tcggtcggtcgggatgcagatactctagctgaaacaggtggactCcgagaccgacgatag	300	
301	310 330 350 ctggagttcgcctacacctccacGctcaccatcaccgctggcaatgtcaagcacatcctc	260	
	gacctcaagcggatgtggaggtgCgagtggtagtggcgaccgttacagttcgtgtaggag	360	
361	370 390 410 aacgCagccaggatgctggagatccagtgcatCgtgaacgtgtgcctggagatcatggag	420	
	ttgcGtcggtcctacgacctctaggtcacgtaGcacttgcacacggacctctagtacctc		
421	430 450 470 cctgggggggacgggggggggaggatgacaaggaggacgatgacgacgacgacgacgatgat	480	
	ggacccccctgcccccctcctcctactgttcctcctgctactgctgcttctacta M T R R T M T T T K M M		
481	490 510 530 gatgatgaggaggaggaggaggaggaggaggatgatgatg	540	
- (ctactactcctcctcctcctcctcctcctcctcctactgctactactgtgc M M R R T K R R R R R R R M T M M T R		
	550 570 590 gaGGActttGctgaccaagaaaacttGcctgaccccaggacatcagctgccaccaaagc		

2/6

Fig. 1 (Fortsetzung I)

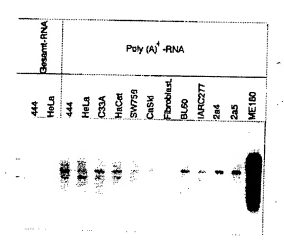
541	+++++++	600
601	610 630 650 ccttccaagacagaccatctcacagagaaggcctattcagacacccccagGgacttccct+	660
	ggaaggttotgtotggtagagtgtotottooggataagtotgtggggggtoCotgaaggga LPRQTISQRRPIQTPPGTSL	
661	670 690 710 gactcttccaggctggcagtcctggccatctgggggtgatccgggacttctccatcgaat	720
	ctgagaaggtccgaccgtcaggaccggtagacccccactaggccctgaagaggtagctta T L P G W Q S W P S G G D P G L L H R I	
721	730 750 770 ctctgctaagggagaacctgtaccccaaggccaacatccccgacagagaccctccttgtc	780
,,,,	gagacgattccctcttggacatggggttccggttgtaggggctgtctctgggaggaacag SAKGEPVPQGQHPRQRPSLS	, , ,
781		840
	aggtaaGcggggcctgaagaaaggtgtggagaccggtcccctgaagcCacggaaacgggt	
841		900
	cgacggaCTcGtcgGgtacctgtcacccggtgacctagaccagtagttcttagccttcta L P E Q P M D S G P L D L V I K N R K I	
901		960
	gtTcctcctcctctcctcqacqqqqqtqqqqqqqqqqqqqq	
961		1020
	gaagtteetgtaeaagggaetggaeggeeeeceggagaeeetGggtagtteegeetett FKDMFPDLPGGPLGPIKAEN	
1021		1080
	gctgatgcCacggatagagttgaaggactcacgGTGggtggaCcctccggagaagggtgg D Y G A Y L N F L S A T H L G G L F P P	

ERSATZBLATT

Fig. 1 (Fortsetzung II)

1001	1090 1110 1130 ctggccctggtagaagaGCgcaagctgaagcccaaggcctctcagcagtgccccatctg	1140
1081	gaccggggaccatcttctCGcgttcgacttcgggttccggagagtcgtcacggggtagac WPLVEERKLKPKASQQCPIC	1140
1141	1150 1170 1190 ccacaaagtcatcatGggggccgAgaaCGtgccgcAgcacatgaggaCccataccgggga	1200
1141	ggtgtttcagtagtaCccccggcTcttGCacggcgTcgtgtactcctGggtatggcccct H K V I M G A E N V P Q H M R T H T G E	
1201	1210 1230 1250 gaagccatacatgtgcaccatctgcgaggtccgcttcaccaggcagg	1260
	cttcggtatgtacacgtggtagacgctccaggcgaagtggtccgtcc	
1261	1270 1290 1310 ccacatgcggaagcacacaggggagcgccctacctgtgcatccactgcaacgcCaagtt	1320
	ggtgtacgccttcgtgtcccctcgccgggatggacacgtaggtgacgttgcgGttcaa H M R K H T G E R P Y L C I H C N A K F	
1321	1330 1350 1370 cgtgcacaactacgacctcaagaaccacatgcgcatccacacgggcgtgcggccctacca	1380
	gcacgtgttgatgctggagttcttggtgtacgcgtaggtgtgcccgcacgccgggatggt V H N Y D L K N H M R I H T G V R P Y Q	
1381	1390 ½410 1430 gtgcgagttctgctacaagagcttcacgcgctctgaccacctgcaccgcacatcaagcg	1440
	cacgctcaagacgatgttctcgaagtgcgcgagactggtggacgtggcggtgtagttcgc C E F C Y K S F T R S D H L H R H I K R	
1441	1450 1470 ccagagctgccatggcacgccccgacgcgcgc	•
4114	ggtctcgacggcgtaccgtgcggggctgcgccggcg Q S C R M A R P D A A	

Fig.2 Hybridisierung von PolyA+RNA aus verschiedenen Zellen mit der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von COS AP4-El



444: nicht tumorigene HeLa x Fibroblasten-Hybridzellinie

HeLa: HPV18 positive Zervixkarzinomzellinie C33A: HPV-negative Zervixkarzinomzellinie

HaCaT: spontan transformierte Vorhaut-Keratinozyten-Zellinie, HPV-negativ

SW756: HPV18-positive Zervixkarzinomzellinie CaSki: HPV16-positive Zervixkarzinomzellinie Fibroblast: humane epitheliale Lungenfibroplasten BL60: EBV-positive Burkitt's Lymphomzellinie

277: spontan transformierte lymphoblastoide Zellinie 2a4 und 2a5: nicht tumorigene BL60 x 277 Hybridzellinie

Fig. 3	Teilsequen	z der genomischen Insert-	DNA des Klons COS 1 APM
GAGCTO	10 GGGTATAAAA	30 GGAGTTTGGGGGAGTGGGCTTT	50 CAGGACACTGCTTTTTCCGCA +
		CCTCAAACCCCCTCACCCCGAAA	
		90 GAGTAACCATACCTGTCTAAGGT	
		CTCATTGGTATGGACAGATTCCA	
TCTAGO	130 ATGAGACCTAT	150 TTTCTGGGGTTTGACTCCATGGC	
AGATCO	TACTCTGGATA	AAAGACCCCAAACTGAGGTACCG	
		210 CAAAAGGTTAGGAATGGCTCCTGG	
		STTTTCCAATCCTTACCGAGGACC	
		270 AGGCAGGACAAGCTGAAAATCCAG	
		+	
GCGGCC	310 CTACCTGTGCA	330 TCCACTGCAACGCCAAGTTCGTC	350 GCACAACTACGACCTCAAGAA
		AGGTGACGTTGCGGTTCAAGCAC	
CCACAT	370 GCGCATCCACA	390 CGGGCGTGCGGCCCTACCAGTGC	410 CGAGTTCTGCTACAAGAGCTT
GGTGTA	CGCGTAGGTGT	GCCGCACGCCGGATGGTCACG	CTCAAGACGATGTTCTCGAA
CACGCG	430 CTCTGACCACC	450 TGCACCGCCACATCAAGCGCCAG	470 SAGCTGCCGCATGGCACGCCC
GTGCGC	GAGACTGGTGG	ACGTGCCGGTGTAGTTCGCGGTC	TCGACGCGTACCGTGCGGG
	490 GGCCGC + 492		

Fig. 4 Vergleich der DNA zwischen den Nukleotiden 1240-1476 von Klon COS AP4-El und der DNA zwischen den Nukleotiden 256-492 von Klon COS 1 APM

256	CAGGCAGGACAAGCTGAAAATCCACATGCGGAAGCACACAGGGGAGCGGC	305
1240	caggcaggacaagctgaaaatccacatgcggaagcacacaggggagcggc	1289
306	CCTACCTGTGCATCCACTGCAACGCCAAGTTCGTGCACAACTACGACCTC	355
1290	cctacctgtgcatccactgcaacgcCaagttcgtgcacaactacgacctc	1339
356	AAGAACCACATGCGCATCCACACGGGCGTGCGGCCCTACCAGTGCGAGTT	405
1340	aagaaccacatgcgcatccacacggggcgtgcggccctaccagtgcgagtt	1389
406	CTGCTACAAGAGCTTCACGCGCTCTGACCACCTGCACCGCCACATCAAGC	455
1390		1439
456	GCCAGAGCTGCCGCATGGCACGCCCCGACGCGCCGC 492	
1440		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Interni al Application No

Intern: al Application No PCT/DE 95/01390

A. CLASSI IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/12 C07K14/47 C12Q1/68	3 A61K38/17	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi-	fication and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification C12N C07K C12Q A61K	on symbols)	
Documentat	non searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	iata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	elevant passages	Relevant to claim No.
A	J. VIROLOGY, vol. 65, no. 10, October 1991 pages 5564-5568, REUTER ET AL. 'Characterization novel human papillomavirus DNA in cervical carcinoma cell line ME16 cited in the application see the whole document	n the	. 1-8
A	EP,A,O 449 170 (BEHRINGWERKE) 2 (1991 see the whole document	October -/	1-8
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special cat 'A' docume consider the consider the consider the constant of t	*Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 'T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report		claimed invention to the considered to be considered invention inventive step when the bore other such document to a person skilled
	2 February 1996 Name and mailting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 Gac, G		

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern: al Application No PCT/DE 95/01390

		PCT/DE 95/01390
C.(Continu	non) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	NUCLEIC ACIDS RES., vol. 21, no. 17, 1993 page 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish ovarian tissue' see the whole document	1-3
A	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 91, no. 20, 27 September 1994 pages 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' see the whole document	1-6
	·	
		;
	•	
ı	<i>:</i>	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/DE95/01390

Remark: Although claims 7 and 8 relate to treatment of the human/animal body (PCT Art. 17.2.a)i) and Rule 39.2.iv), methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods) search took place and was based on the mentioned effects of the compound/composition.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

omnation on patent family members

Intern val Application No PCT/DE 95/01390

	ormation on patent family mem		PCT/DE	95/01390
Patent document sited in search report	Publication date	Patent memb	family er(s)	Publication date
EP-A-449170	02-10-91	DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95
•				
	·			
				•
	21			
	•			

Form PCT/ISA/210 (petent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

A. KLASS IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/12 C07K14/47 C12Q1/6	58 A61K38/17		
Nach der Ir	internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen l	Klassifikation und der IPK		
	ERCHIERTE GEBIETE			
Recherchies IPK 6	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C12N C07K C12Q A61K			
	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,			
7 du ini	:F International of receiving romandia discussion and annual control of the contr	Name ut Davinoux with the Table	t Suchoegorie,	
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Α	J. VIROLOGY, Bd. 65, Nr. 10, Oktober 1991 Seiten 5564-5568, REUTER ET AL. 'Characterization novel human papillomavirus DNA in cervical carcinoma cell line ME18 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	n the	1-8	
A	EP,A,O 449 170 (BEHRINGWERKE) 2.0 1991 siehe das ganze Dokument	Oktober	1-8	
		,		
		-/	.,	
	1	•		
	1			
	<i>.</i>	*		
	1	!	<u></u>	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu* ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie		
Besondere 'A' Veröffe aber ni	* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung micht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden			
'L' Veröffer scheine	Le steres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anneldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaß erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindur von besonderer Bedeutung die beanspruchte von die von			
ausgefü	ührt)	kann nicht als auf erfinderischer Taugi werden, wenn die Veröffentlichung mit	it einer oder mehreren anderen	
'O' Veröffer eine Be	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, entzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n Verbindung gebracht wird und naheliegend ist	
dem be	eanspruchten Priontätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec		
	2.Februar 1996	2 1. 03. 98		
Name und P	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rigwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gac, G		

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/DE 95/01390

C.(Fortsetzu Kategorie*	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile Betr. Anspruch Nr.
A	NUCLEIC ACIDS RES., Bd. 21, Nr. 17, 1993 Seite 4152 OLGIVIE ET AL. 'Sequence divergence of a TFIIIA-type zinc finger protein from fish ovarian tissue' siehe das ganze Dokument	1-3
A	PROC. NATL ACAD. SCI., Bd. 91, Nr. 20, 27.September 1994 Seiten 9372-9376, GALERA ET AL. 'c-Krox, a transcriptional regulator of type I collagen gene expression, is preferentially expressed in skin' siehe das ganze Dokument	1-6
	·	
	•	
		,
		İ
	•	·
	•	
	•	
	•	

2

WEITERE ANGABEN

PCT/ISAJ 210

Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 7,8 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers (Diagnostizierverfahren, das am menschlichen/tierischen Körper vorgenommen wird), beziehen (PCT Artikel 17.2.a)i) und Regel 39.2.iv), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen

PCT/DE95/01390

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. 7,8 weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich siehe Anlage
Anspruche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich
3. Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internauonale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebuhren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzischen Recherchengebuhren hohr teutrag diese ist in folgenden Anspruchen erchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Anspruchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Wiecrspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung	eue zur seinen Patentiamilie geb	noren	PCT/DE	95/01390
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument EP-A-449170	Datum der Veröffendlichung 02-10-91	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
		DE-A- AU-B- CA-A- JP-A-	4010237 7387291 2039359 7051068	02-10-91 03-10-91 01-10-91 28-02-95
			•	
			•	
		3		